# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

### ⑩ 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

## ⑩公開特許公報(A)

昭59—133235

(1) Int. Cl.<sup>3</sup> C 08 K 9/00

識別記号 CAG 庁内整理番号 7342-4 J ③公開 昭和59年(1984)7月31日 発明の数 3 審査請求 未請求

(全 14 頁)

₩ゼオライト粒子含有高分子体及びその製造方法

②特

願 昭58-7361

②出 願 昭58(1983)1月21日

⑩発 明 者 萩原善次

.草津市橋岡町3番地の2

⑫発 明 者 星野重孝

草加市新善町186番地

⑩発 明 者 石野博夫 .

埼玉県北葛飾郡松伏町松伏3833

番地の15

⑫発 明 者 野原三郎

西宮市高座町13番10号

⑫発 明 者 田川憲一

大阪市城東区鴫野西5丁目12番

6号

@発 明 者 山中敬雄

豊中市緑丘1丁目23番5号

⑪出 願 人 鐘紡株式会社

東京都墨田区墨田5丁目17番4

号

⑪出 願 人 関東化学株式会社

東京都中央区日本橋本町三丁目

七番地

個代 理 人 弁理士 江崎光好

外2名

明 組 智

1. 発明の名称

ゼオライト粒子含有高分子体及びその製造方 法

#### 2.特許請求の範囲

- (1) ゼオライト系固体粒子と有機高分子体とからなり、酸ゼオライト系固体粒子の少くとも・1 部が殺菌作用を有する金属イオンを保持していることを特徴とするセオライト粒子含有高分子体。
- (2) ゼオライト系固体粒子が 1 5 0 m²/8 以上の比表面積及び 1 4 以下の S1O2 /Al2 O3 モル比を有する特許請求の範囲第 1 項記載の高分子体。
- (3) ゼオライト系固体粒子がA-型ゼオライト、 X-型ゼオライト、Y-型ゼオライト又はモルデナイトから構成されている特許請求の範囲第1項記載の高分子体。
- (4) セオライト系固体粒子のイオン交換可能な部分に殺菌作用を有する金属イオンが保持さ

- (5) 殺菌作用を有する金銭イオンが銀、銅、亜鉛から成る群より選ばれた 1 種または 2 種以上の金属イオンである特許請求の範囲第 1 項記載の高分子体。
- (6) セオライト系固体粒子の含有量が 0.0 1~ 50重量 5 (無水セオライト基準)である特 許翻求の範囲第1項記載の高分子体。
- (7) 殺菌作用を有する金属イオンを保持するゼオライト系固体粒子を、有機高分子体の成型以前の任意の段階で眩有機高分子体に恋加混合することを特徴とするゼオライト粒子含有高分子体の製造方法。
  - (8) ゼオライト系固体粒子を含有してなる有機 高分子体を成型した後、殺菌作用を有する金 属の水溶性塩類の溶液で処理して、ゼオライ ト系固体粒子の少くとも1部に該金属イオン を保持せしめることを特徴とするゼオライト 粒子含有高分子体の製造方法。

#### 3 発明の詳細な説明

本発明は殺留作用を有するゼオライト固体粒子と有機高分子体とからなるゼオライト粒子含有高分子体及びその製造方法に関する。

銀イオン、銅イオン、亜鉛イオン等が抗菌性 を有することは古くより知られており、例えば 銀イオンは硝酸銀の溶液の形態で消毒剤や殺菌 剤として広く利用されてきた。しかしながら溶 被状では取扱いの点で不便があり、また用途の 点でも限定される欠点がある。そとで金属イオ ンを腐分子体に保持させるならばかかる欠点が 少なく広い分野での利用を期待することができ る。従来、金属イオンを局分子体に保持させる 方法として種々の方法が提案されており、例え は金属の測線や粉末を高分子に接着または添加 する方法、あるいは金融の化合物を髙分子に含 有せしめる方法などが知られている。しかしなり がら金融そのものを利用する方法は金属の比重 ヤヤング客が通常の高分子体よりも著るしく高 いため、高分子とのなじみが悪いという欠点が

目的は殺菌作用を有する粒子含有高分子体及びその製造方法を提供するにあり、さらに詳しくは殺菌作用を有する金融イオンを含有し、物性変化が少く、 広範囲の高分子に適用可能な粒子含有高分子体及びその製造方法を提供するにある。

あり、また比較的多量を必要とするため重量が 増えかつコスト高となる。一方、金属の化合物 を利用する方法では該化合物が高分子へ及ぼす 影響が大きくて利用できる範囲が著るしく限定 されるか、そうでない場合でも金属イオンが高 分子に単に含有又は付宿されているにすぎない ため、使用中の脱落が多く、殺菌効果の持続性 に問題がある。かかる欠点の少い方法として、 イオン交換能又は錯体形成能を有する有機官能 族を高分子に含有させ、酸有機官能族に金属イ オンを保持させる方法が提案されている。しか しながらとの方法においても敵有機官能基と高 分子との相互作用が無視できず、有機官能基を 高分子鎖内へ導入するにしろ、あるいは有機官 能募含有化合物を高分子へ添加するにせよ、高 分子の著るしい物性変化を避けるためには、高 分子の種類および有機官能基の種類と動が極め て狭い範囲のものとならざるを得ない。

本発明者らは上記の欠点を改良すべく鋭意研究の結果本発明を完成するに到つた。本発明の

1 部に該金属イオンを保持せしめることを特徴とする。

本発明において殺菌効果を有するセオライト 系固体粒子とは、アルミノシリケートよりたる 天然または合成セオライトのイオン交換可能な 部分に殺菌効果を持つ金属イオンの1種又は2 種以上を保持しているものである。殺菌効果の ある金属イオンの好適例として A9, Cu, 2n が 挙げられる。従つて上記目的に対して殺菌性の ある上記金属の単独または混合型の使用が可能 である。

ゼオライトは一般に三次元的に発達した骨格構造を有するアルミノシリケートであつて、一般には Al2 O3 を基準にして XM 22 nm O・Al2 O1・ ySi O2・ ZH2 O で表わされる。 M はイオン交換可能な金属イオンを表わし、通常は 1 価~ 2 価の金属であり、 n は 2 の原子価に対応する。 一方 X および y は それぞれ 金額 化物、 シリカの係数、 2 は結晶水の数を表わしている。 ゼオライトは、その組成比及び紛孔径、比表面積などの

異る多くの種類のものが知られている。

しかし本発明で使用するセオライト系固体粒子の比表面概は150㎡/タ (無水ゼオライト 基準)以上であつて、セオライト構成成分の SiOz/AlzOs モル比は14以下好ましくは11 以下でなければならない。

経済的にみても安価であり得策である。この意 映からも SiO2/Al2O3 モル比は 1 4 以下でなけ ればならない。

本発明で使用する S102/Al203 のモル比が14 以下のゼオライト紫材としては天然または合成 品の何れのゼオライトも使用可能である。例え ば天然のゼオライトとしてはアナルシン(Analcime:  $SiO_2/A\ell_2O_3 = 3.6 \sim 5.6$ ), f + if1 + (Chabazite:  $8i0_2/A\ell_2 O_3 = 3.2 \sim 6.0 \pm 1$ び 6.4 ~ 7.6 )、クリノブチロライト (Clinoptilolite:  $SiO_2/A\ell_2O_3 = 8.5 \sim 1 0.5$ ), I  $y + 1 + 1 + (Erionite : SiO_2/Al_2O_3 = 5.8 \sim 7.4)$ フォジャサイト (Faujasite: S102/Al203 = 4.2 ~ 4.6 )、モルデナイト (mordenite: SiO2/Al2O3 = 8.3 4 ~ 1 0.0 ) 、 フィリップサイト (Phillipsite: SiO2/Al2O3 = 2.6 ~ 4.4 ) 等が 挙けられる。とれらの典型的な天然ゼオライト は本発明に好適である。一方合成ゼオライトの 典型的なものとしては A - 型ゼオライト (SiOz

/Al2O3 = 1.4~2.4)、X-型ゼオライト

つまり、ゼオライトの交換基の位、交換速度、 アクセンビリティなどの物理化学的性質に帰因 するものと考えられる。

従つて、モレキュラーシープとして知られている S102/Al203 モル比の大きなゼオライトは、本願条明において全く不適当である。

(SiO2/Al2O3 = 2~3)、Y-型ゼオライト
(SiO2/Al2O3 = 3~6)、モルデナイト(SiO2
/Al2O3 = 9~10)等が挙げられるが、とれ
ちの合成ゼオライトは本発明のゼオライト素材
として好適である。特に好ましいものは、合成
のA-型ゼオライト、X-型ゼオライト、Y型ゼオライト及び合成又は天然のモルデナイト
である。

セオライトの形状は粉末粒子状が好すしく、 粒子径は用途に応じて適宜遅べばよい。厚みの ある成型体は、例えば各種容器、バイブ、粒状 体あるいは太デニールの根維等へ適用する場合 は数ミクロン~数10ミクロンあるいは数100 ミクロン以上でよく、一方組デニールの機能 フイルムに成型する場合は粒子径が小さいか 好ましく、例えばな料用概維の場合は5ミクロ ン以下、特に2ミクロン以下であることが望ま

本 発明において用いられる有機高分子体とは 合成あるいは半合成の有機高分子であつて特に

限定されるものではない。例えばポリエチレン、 ポリプロピレン,ポリスチレン,ポリ塩化ビニ ル, ポリ塩化ビニリデン, ポリアミド, ポリエ ステル、ポリビニルアルコール、ポリカーポネ -ト, ポリアセタール, ABS 凶脂, アクリル樹 脂、ふつ素樹脂、ポリウレタンエラストマー。 ゛ポリエステルエラストマーなどの熱可塑性合成 髙分子,フエノール做脂,ユリア樹脂,メラミ ン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、エポキシ樹 脂、ウレタン樹脂等の熱硬化性合成高分子。レ ーヨン, キュブラ, アセテート, トリアセテー トなどの再生又は半合成高分子などが挙げられ る。高い殺菌効果を必要とする場合には成型体 の表面積が大きい方が好ましく、その一つの方 法として繊維状に成型するととが考えられる。 かかる観点から好ましい有機高分子体は繊維形 成性高分子であつて、例えばナイロンも、ナイ ロン66,ポリピニルアルコール,ポリ塩化ビ ニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリエチレンテレ フタレート, ポリプチレンテレフタレート, ポ

金属イオンはゼオライトに保持せしめる方法である。

まず本発明方法の第 1 の方法について説明する。 この方法は役協力を有する金属 - ゼォライトを利用するものであつて、 該金属 - ゼォライトは、前述の如く、イオン交換反応を利用して 調製することが可能である。

本発明で定義した各種のゼオライトを本発明 の A8 - ゼオライトに転換する場合を例にとる と、通常 A8 - ゼオライト転換に際しては硝酸 リアクリロニトリル、ポリエチレン、ポリプロ ピレンおよびこれらの共政合体などの合成高分子、レーヨン、キュブラ、アセテート、トリア セテートなどの再生又は半合成高分子が挙げら れる。

銀のような水密性銀塩の溶液が使用されるが、 これの避度は過大にならないよう留意する必要 がある。例えはA-型またはX-型ゼオライト (ナトリウム - 型)をイオン交換反応を利用し、 て A8 - ゼオライトに転換する際に、銀イオン **改度が大であると(例えば 1 ~ 2 MA9NOs 使用時** は)イオン交換により銀イオンは固相のナトリ ウムイオンと懺換すると同時にゼオライト固相 中に銀の酸化物等が沈殿析出する。とのために、 ゼオライトの多孔性は減少し、比裂面積は著し く減少する欠点がある。また比裂面積は、さほ ど減少しなくても、銀酸化物の存在自体によっ て殺菌力は低下する。かかる過剰銀のゼオライ ト相への析出を防止するためには銀密放の健康 をより希釈状態例えば D. 3 MASNOs以下に保つこ とが必要である。もつとも安全な Agnos の旗段 は 0.1 M以下である。かかる渡度の A9NO3 裕核 を使用した場合には得られる A9. - ゼオライト の比表面積も伝換器材のゼオライトとほぼ同等 であり、殺困力の効果が最適条件で発揮できる

ことが判つた。

次に本発明で定義したゼオライト類を Cu -ゼオライトに転換する場合にも、イオン交換に 使用する銅塩の緑度によつては、前述の A8 -ゼオライトと同様な現象が起る。例えばA-型 またはX-型セオライト(ナトリウム-型)を イオン交換反応により Cu - ゼオライトに転換 する際に、1 MCuSO4 使用時は、Cu2+は固相の Na+ と似換するが、これと同時にゼオライト固 相中に Cu3 (SO4) (OH) のような塩基性沈殿が 析出するためにゼオライトの多孔性は減少し、 比表面積は著しく減少する欠点がある。かかる 過剰な銅のゼオライト相への析出を防止するた めには使用する水溶性銅液の濃度をより希釈状 題、例えば 0.0 5 M以下に保つことが好ましい。 かかる濃度の CuSO。 溶液の使用時には得られる Cu - ゼオライトの比表面積も転換索材のゼオ ライトとほぼ同等であり、殺歯効果が最適な状 態で発揮できる利点があることが判つた。

A9 - ゼオライトならびに Cu - ゼオライト

重量が以下であり、好ましい範囲は 0.0 0 1 1 ~ 5 重畳がにある。一方本発明で使用する鋼および亜鉛については金属 - ゼオライト(無水ゼオライト慈難)中に占める鋼または亜鉛の盤は35 重量がにある。 鍵、 鋼および亜鉛イオンを併用して利用するごとも可能であり、 この場合は金属イオンの合計量は金属 - ゼオライト 基準)に対し3 5 重量が以下でよく、好ましい範囲は金属イオンの構成比により左右されるが、およそ 0.0 0 1 ~ 1 5 重量がにある。

また、銀、銅、距鉛以外の金属イオン、例名はナトリウム、カリウム、カルシウムあるいは他の金属イオンが共存していても殺菌効果をさまたげることはないので、これらのイオンの曳存又は共存は何らさしつかえない。

次いて、かかる金属ゼオライトを有機高分子体へ前述の含有量となる如く添加混合して本発明の組成物を得る。金属 - ゼオライトに対する殺傷作用を有する金属の量( Awt あとする)及

への転換に際して、イオン交換に使用する塩類の酸度によりゼオライト 固相への固形物の析出があることを述べたが、 2n - ゼオライトへの転換に際しては、使用する塩類が 2 ~ 3 Mの付近では、かかる現象がみられない。 通常本発明で使用する 2n - ゼオライトは上記 改度付近の塩類を使用することにより容易に得られる。

上述のAターゼオライト、Cu - ゼオライト
および 2n - ゼオライトへの転換に際にはイオン交換反応をバッチ法で実施する際には上述数材の受験を有する塩類溶液を用いてゼオライトと素材の受験の会域含有量を高めるためには上述のの金増大すればよい。一方、法にゼゼルののする塩類溶液を用いてカラム法にゼゼルののする塩類溶液を通過がある。上記の金属・ゼオライト(無水ゼオライトの金属・ゼオライト(無水ゼオライトの金属・ゼオライト(無水ゼオライト

単)中に占める金属の量は、銀については30

び組成物に対する金属 - ゼオライトの量(Bwt も)はいずれも殺菌効果に関係し、Aが多けれ はBは少くてよく、逆にAが少いとBを多くす る必要がある。殺菌効果を有効に発揮せしめる 為にはA×Bの値が銀-ゼオライトの場合は . 0.0 1 以上、銅または亜鉛 - ゼオライトの場合 は 0.1 以上となるように調整することが望まし い。添加混合の時期および方法は特に限定され るものではない。例えば原料モノマーに添加混 合后重合する方法、反応中間体に添加混合する。 方法、原合終了時のポリマーに添加混合する方 法、ポリマーペレットに添加混合して成型する 方法、成型用ドープ例えば紡糸原液へ添加混合 する方法などがある。以下では及び修許請求の 範囲において簡単のために、これらの方法を単 に「有機為分子体に 磁加混合する」と云う。 娶 は用いる高分子体の性質、工程上の特徴などに 応じて最適の方法を採用すればよい。通常、成 型 直前に 孫 加 混 合 す る 方 法 が 好 適 で ある。 しか し良好な粒子の分散のためにモノマーに添加混

合するととが好ましい場合もある。また酸金属-ゼオライトは高分子体に添加する前に要すれば死操処理を行う。 乾燥条件は常圧又は減圧下100~5000節囲で適宜選べばよい。好ましい乾燥条件は減圧下100~350℃である。

か連続式の場合は処理時間を長くとればよい。 第・2 の方法は高分子体内に閉じとめられたゼ オライトがなおイオン交換能力を保持している こと、そして適切なイォン交換処理によれば該 ゼオライトに殺菌能力を有する金属イオンを保 持せしめ得るという2つの発見に基づいている。 高分子体内のゼオライトのどの程度の割合がイ オン交換されるかは、各々の高分子体の性質に 左右される。比較的親水性の高い高分子体の場 合は水の浸透に伴ない金属イオンが内部迄浸透 するので、髙分子体内部のゼオライトもイオン 交換される。しかし疎水性の高分子であつても 表面付近のゼオライトはかなりの割合でイオン 交換されることが分つた。本発明の粒子含有高 分子体の殺菌力は主として成型体の表面付近の 金属イオンに依存すると考えられるので、表面 付近のゼオライトのみが殺菌性金属イオンを保 持していても何ら問題はないはかりか、殺菌性 金髯イオンの利用率という観点からは効率のよ い方法である。いずれの場合にあつても、ゼオ

のではなく、例えばペレットなどの中間成型体 でもよく、また最終製品の形となつてもよい。 イオン交換効率を高める為には比衷面積の大き い成型体が好適である。従つて直径や厚みの小 なる成型体が好ましく、例えば粒状体,フィル ムあるいは繊維などが好適である。イオン交換 処理の方法は基本的には前述したセオライトの イオン交換処理の方法に準ずるものであつて、 ゼオライト含有高分子成型体を、殺菌作用を有 する金属の水溶性塩類の溶液で処理する。との 場合、金属塩の濃度範囲は、 A9NO<sub>3</sub> の場合で 0.3 M以下好ましくは 0.1 M以下であり、CuSO4 の場合で 0.0 5 M 以下が好ましい。 A8 塩叉は Cu 塩の澱度が余りに過大であると、銀酸化物 や銅の塩基性沈殿が析出し殺菌効果が低減する 欠点がある。亜鉛塩の場合はかかる現象がみら れないので2~3M付近の濃度で処理すること ができる。処理方式としてはパッチ式、連続式 のいずれもが可能である。金属イオンの保持量 を高めるためにはバッチ処理の回数を増大する

ライトの総畳(無水ゼォライト基準)に対する 殺菌作用を有する金属の割合は、銀については 3 0 重量が以下でよく、好ましい範囲は 0.001 ~5 重量がである。一方、銅または運鉛の場合 は 3 5 が以下であつて、好ましい範囲は 0.0 1 ~1 5 重量がである。銀、銅および亜鉛イオン を併用して利用する場合には、金属イオンの合 計域は 0.0 0 1 ~ 1 5 重量がの範囲が好ましの。 また、他の金属イオンの残存または共存は何ら さしつかえない。

ゼオライト粒子含有高分子体中のゼオライトの含有域(Bwts)と、イオン交換処理によりゼオライトに保持される金属イオンの金属・ゼオライトに対する低(Awts)とは、第1の方法で述べたのと同様に殺菌効果の大きさに関係し、Bが多い場合はAな多くする必要がある。A×Bの値はの場合で0.01以上、鍋または亜鉛の場合は0.1以上となるように調整することが選ましい。

本発明のゼオライト粒子含有高分子体は金属 ゼオライト以外の銅る成分を含有していてもよ い。 例えば重合触媒, 安定剂, 飽消剤, 増白剂, 有機又は無機の顔料、無機フィラー及び各種可 塑削などである。 さらに、 第3成分として液体 や有機啓剤を含有していてもよい。また本発明 のゼオライト粒子含有髙分子体を成型体として 利用する場合、その形状・大きさ等は特に限定 するものではない。金属 - ゼオライトの成型体 内での分布のさせ方も適宜工夫すればよいが、 前述したように本発明のゼオライト粒子含有高 分子体の殺菌力は主として成型体の表面付近の 金属イオンの量に左右されると考えられること から、第1の方法における金属・セオライト、 または第2の方法におけるゼオライトを、成型 体の外表付近に集中して含有させることは有効 な方法である。例えば多届構造としてその外層 に本発明のゼオライトを含有せしめる方法があ る。繊維の場合には公知のコンジュゲート紡糸 技術を利用して芯-さや型断面糸のさや成分に

液体や、水中で使用する時でも A9<sup>+</sup>, Cu<sup>2+</sup>, 2n<sup>2+</sup>がゼオライト母体中に安定に長期間保持され、 殺歯力が長期間持続されるととを意味している。

加えて、本発明の如く限定したゼオライトは、その交換容量が大きく、殺闘力を有する A9, Cu および Zn の保持盤を大きくしりる利点がある。また本発明のゼオライト粒子含有高分子体の使用目的に応じて、ゼオライト固体粒子に含有させる A9, Cu および Zn 量の調節が容易にイオン交換で行なえる利点がある。

また本発明で定義したゼオライトは高分子体の物性を劣化させることが少く、高分子体の種類を広く選択できる。

そして本発明のゼオライト粒子含有高分子体は高分子体を主体としているため、 様々な形状, 大きさに成型することが可能である。 例えば粒状体, フイルム, 機維, 各種容器, パイプその他任意の成型体が可能であつて、 殺菌力を必要とする用途に極めて広範囲に利用することができる。また、本発明のゼオライト粒子含有高分

ゼオライトを含有させる方法がある。

本発明で定義したゼオライトと、銀、銅、亜 鉛の抗菌性金属イオンとの結合力は、活性炭や アルミナ等の吸着物質に単に物理吸着により保 持させる方法と異なり、柩めて大きい。従つて がかる金属ゼオライトを含有する高分子体の強 力な殺菌能力と、それの長時間持続性は本発明 の特徴的利点として特配すべきものである。本 発明の如く限定したゼオライトは、殺菌力を有 する A8, Cu および Zn との反応性が大きい利 点がある。例えばA-型ゼオライト、X-型ゼ オライト、 Y - 型ゼオライト、チャパサイト中 のイオン交換可能な金属イオン(Na+)は容易に Ag+, Cu²+ または Zn²+ とイオン交換を行なつ て、ゼオライトの母体中に殺菌金属イオンを保 持し、且つそれの保持能が高い。また本発明の 如く限定したゼオライトは、A8+, Cu2+ および かかる事実は本発明のゼオライト粒子含有高分 子体を殺菌目的で極々の金銭イオンを含有する

子体を液体で溶解又は分散させることにより流動性を付与すれば、抗菌性のペイントやコーティング剤, あるいはタイル用目地剤等に広く応用可能である。

また、本発明のゼオライト粒子含有高分子体はゼオライト本来の機能をも合わせ持つているので、抗菌性とゼオライト本来機能とを合わせて利用することが可能である。例えばゼオライトの本来機能の吸湿・吸瘤効果と抗菌効果の複合効果を利用することができる。

・さらには他の機能性物質を含有させて、上記 効果と他の機能との複合機能を発揮せしめるこ とも可能である。他の機能性物質としては活性 炭、シリカゲルなどがある。活性炭の場合は脱 臭・吸着効果が、シリカゲルの場合は吸湿効果 が増強される。

また、本発明のゼオライト粒子含有高分子体からなる成型体は、同種及び異様の成型体と混合、 或いは複合して使用することができる。 例えば複維の場合であれば金属 - ゼオライトを含

次に本発明の実施例について述べるが、本発明はその要旨を越え山限り本実施例に限定されるものではない。実施例中殺菌効果の評価は以下の試験方法によつて行つた。

### (1) 抗菌力の評価試験方法

ディスク法による抗菌力試験を行なつた。 すなわちゼオライト粒子含有高分子体の成型 体を値径20 m/m のディスクに切断し、被 験ディスクとした。被検閲としては細菌類で

#### **参考奖施例**1

本発明の失施例で使用する未転換の天然及び合成セオライト粒子を第1 装に示した。各ゼオライトは租原科を粉砕・分級して所選の粒子径を初た。第1 装の A - 型ゼオライトを Z1, × - 型ゼオライトを Z2, × - 型ゼオライトを Z3, 天然モルデナイト1 を Z4, 天然モルデナイト2 を Z5, 天然チャバサイトを Z6 と略 記する。 これらセオライトの粒子径, 含水率, 比表面積は第1 装の通りであつた。

次いで割1裂の各額セオライトの懲粉末乾燥品谷2508を採取し、各々に 1/10 M 硝酸銀水粉液 5 0 0 配を加えて得られた混合物を室温にてる時間攪拌下に保持してイオン交換を行った。かかるイオン交換法により得られた銀ーセオライトを炉出した。次に水洗済みの銀ーゼオライトの微粉末を得た。得られた銀ーセオライトが燥品の銀含有量及び比裂面級は第2

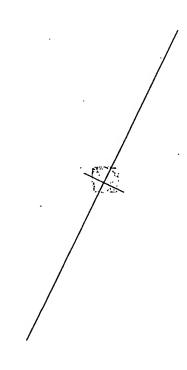
は Bacherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus を用い、真関類では Candida albicans を用いた。培地は細菌類については Mueller Hinton 培地を、また真菌についてはサプロー培地を使用した。被験菌は生理食塩水に10<sup>8</sup> 個/m 浮遊させ、培地に 0.1 mlコンラージ棒で分散させた。次に被験ディスクをその上に張りつけた。

抗菌力の判定に際して、細菌類の場合は37 でで18時間保持して培養後、阻止帯形成の 有無を観察し、一方真菌類の場合は30でで 1週間保持して培養後阻止帯の有無を観察し た。

#### (2) 真菌の死放率の測定方法

Aepergillus flavus の胞子感濁液(10<sup>4</sup> 個/mt)にゼオライト粒子含有高分子体の成型体を浸漉して、30℃で24時間作用させた。 次にサンプリング、希釈してサブロー寒天培 地に分散させ、30℃で24時間保持した。 次に生存個数を測定して死故率を算出した。

**表の如くであつた。** 



第 1 表

略称	名称	組 成 內 容	粒子径	100℃乾燥品 含水率(wt%)	·比麥面積 (m//8)
Z <sub>1</sub>	A型ゼオライト	0.94 Na <sub>2</sub> O · A\$ <sub>2</sub> O <sub>3</sub> · 1.92 SiO <sub>2</sub> · xH <sub>2</sub> O	平均 1.1 μ	1 6. 0	6 6 4
Z <sub>2</sub>	Y-型ゼオライト	0.99 Na <sub>2</sub> O · A\$ <sub>2</sub> O <sub>3</sub> · 2.55 SiO <sub>2</sub> · xH <sub>2</sub> O .	平均 1.6 μ	1 9. 8	8 3 8
23	Y-型ゼオライト	1.14 Na <sub>2</sub> O · Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> · 4.90 SiO <sub>2</sub> · xH <sub>2</sub> O	平均 0.6μ	1 2. 7	908
Z4	天然モルデナイト	新東北化学工袋(株)の商品 SiO <sub>2</sub> /Aℓ <sub>2</sub> C <sub>3</sub> =9.8	平均 2.0 μ	6. 7	3 4 1
25	天然モルデナイト	Anacorda Minerals Company (U.S.A)の 商品名 2020A	200 mesh より 細かい彼粉末	6. 8	186
Z <sub>6</sub>	天然チャパサイト	· 问 上 商品名 5 0 5 0 L	,	1 0. 9	4 9 8

銀-ゼオライト転換品のりち、銀-A型ゼオライトを 2g, 銀-X型ゼオライトを 2g, 銀-X型ゼオライトを 2g, 銀-天然モルデナイト 1 を 2u, 銀-天然モルデナイト 2 を 2u, 銀-天然チャバサイトを 2u と略配する。

#### 参考实施例 2

第1表の各種ゼオライトの中から4種類の合成または天然ゼオライトの微粉末乾燥品各250 9を採取し、各々に 1/20 M 硫酸鋼水溶液 1 &を加えた。得られた混合物を室温で攪拌下に5時間保持した。かかるイオン交換法により得られた銅ーゼオライトは吸引戸過後硫酸イオンがなくなるまで水洗された。次に水洗済みの鋼ーゼオライトを100~105℃で乾燥した後粉砕して微粉末の鋼ーゼオライト転換品を得た。

上述の方法で得られた銅 - ゼォライト転換品の銅含有景及び比衷面積を第 2 表に示した。 剱 - ゼォライト転換品のうち、 銅 - A 型ゼオライトを Z13、 纲 - Y 型ゼオライトを Z14、 纲 - 天然モルデナイト 1 を Z15、 纲 - 天然チャパサイトを Z16

と略記する。

#### 参考实施例 3

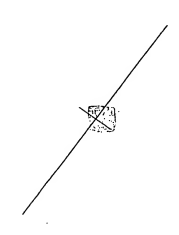
第1表のA-型ゼオライト(Z1) の乾燥粉末2509を採取し、これに2M塩化亜鉛溶液18を加えて得られた混合物を60℃付近にて攪拌下に3時間20分保持した。かかるイオン交換により得られた亜鉛ーゼオライトを遠心分離により分離した。次に前記同様の処理を繰返した。本調製方法ではかかるバッチ法による処理を4回実施した。最終的に得られた転換品を水洗して過剰の亜鉛イオンを除去した。

次に亜鉛転換物を 1 0 0 で付近にて乾燥後、 粉砕して亜鉛 - A 型ゼオライトの微粉末を得た。

また、第1表の×-型ゼオライト(Z2) および天然モルデナイト2(Zs) の像粉末乾燥品2509を採取し、各々に 1/20M 硫酸亜鉛溶液1 & を加えて得られた混合物を室温にて5時間提拌下に保持してイオン交換を行なつた。 得られた亜鉛・ゼオライトは吸引戸過後硫酸イオンがなくなるまで水洗された。次に水洗みみ亜鉛

- ゼオライトを 1 0 0 ~ 1 0 5 ℃で乾燥してから初砕して亜鉛 - ゼオライトの微粉末を得た。上述の方法で得られた 3 種類の亜鉛 - ゼオライト転換品の亜鉛含有量及び比表面積を第 2 表に示した。

亜鉛 - ゼオライト転換品のうち、亜鉛 - A型 ゼオライトを Z17, 亜鉛 - X型ゼオライトを Z18, 亜鉛 - 天然モルデナイト 2 を Z18 と略記する。



第· 2 表

			100℃乾燥	金	跃	
略称	名称	粒 子 径	品の 含水率(対5)	種 類	含有 尉 (wt%) (無水ゼオラ イト 基準)	比赛面攒(㎡/9)
Z,	銀 - `A型ゼオライト	平均 1.1 μ	1 2. 1	Ag	2. 3 9	629
Z <sub>8</sub>	銀 - X型ゼオライト	平均 1.6 μ	1 4. 0	Ag	2.44	8 3 1
Z <sub>9</sub>	銀 - Y型ゼオライト	平均 0.6 μ	1 2. 5	Ag	2.03	875
Z 10	鍛 - 天然モルデナイト1	平均 2.0 μ	5. 8	Ag	1.20	3 2 9
Z 11	鎧 - 天然モルデナイト2	200 mesh より 細かい粉末	6. 2	A,g	0. 2 5	174
Z 12	銀 - 天然チャバサイト	同上	51:1. 1	. A 9	0.19	474
213	銅 - A型ゼオライト	平均 1.1 μ	1 3. 2	Cu	0.73	6 4 9
Z <sub>14</sub>	銅 - Y型セオライト	平均 1.6 μ	1 1. 6	Cu	1.57	903
Z 15	鋼 - 天然モルデナイト1	平均 2.0 μ	6. 5	Cu	. 0.31	3 3 7
Z 16	銅 - 天然チャパサイト	200 meeh より 細かい粉末	1 1. 4	Cu	0.11	5 0 6
Z 17	<b>亜鉛 − A型ゼオライト</b>	平均 1.1 μ	1 2. 0	z <sub>n</sub>	1 9. 9	4 6 0
218	亜鉛 - X型ゼオライト	平均 1.6 μ	1 3. 4	z <sub>n</sub>	0.82	8 2 6
Z 19	亜鉛 - 天然モルデナイト 2	200 mesh より 細かい粉末	6. 4	z <sub>n</sub>	0.85	171

#### 实施例1

第 3 装に抗菌力の評価結果を、第 4 表に真菌の死被率を第 5 表に抗菌力の持続性の評価結果を示す。

第3表 (抗菌力の評価)

ナイロンへ添加した ゼオライトの 略称	27	Zs	29	Z <sub>10</sub>
Escherichia coli	+	+	, +	+
Pseudomonus aeruginosa	. +	+	+	+
Staphylococcus aureus	+	-	-	+
Candida albicans	+	+	+	+

第4表 (真菌の死故率)

ナイロンへ筋加した ゼオライトの 敬 検 窗		Zn	29	Z <sub>10</sub> .
Aspergillus flavus	100%	95%	95%	100%

第5表 (抗菌力の持続性の評価)

ナイロンへ 旅加した ゼオライトの 被検 歯 略称	27	Za	Zg	Z <sub>10</sub>
Candida albicans	+	+	+	+

第3表で明らかなように、本発明のセオライト粒子含有高分子体は表記3種以上の被験菌に対し殺菌効果を有している。また第4表で明らかなように、Aepergillue flavus に対する殺菌力は90岁以上である。更に、第5表で明らかなように、50回繰返し後にも抗菌力が持続されることが確認できた。

#### 比較例1

第1表に示した鍛未転換のゼオライト 21, 22, 2s または 2, の微粉末乾燥品を、実施例 1 と同様にナイロンに各々添加混合紡糸して 1 2 0 デニール/ 4 フィラメントの延伸糸 4 種類を得た。 次いで該延仰糸筒細布の抗菌力の評価と真菌の 死被率の試験を、実施例1と同様の方法及び被 験菌により行つたところ、いずれも阻止帯は形 成されず、死故率は0%であり効果は認められ なかつた。

#### 実施例 2

ポリエステル成分であり、B はゼオライト未添加ポリエステル成分である。

次いで設複合糸と金属ゼオライトを含有しない通常のポリエチレンテレフタレートの50デニール/36フイラメントの延伸糸とを2本合糸して簡編みし精練した後、Escherichia coliに対する抗菌力の評価試験を行つた結果、いずれも阻止帯が形成され、殺菌効果が確認できた。比較例2

第1表に示した網末転換のゼオライト 21,2s および 24 の 飲粉末乾燥品を実施例 2 と 同様にポリエチレンテレフタレートに添加混合 した後 複合紡糸して 5 0 デニール/ 5 フイラメントの 複合糸を得た。 該複合糸筒鍋布の抗菌力を実施 例 2 と同様に評価したところ、いずれも阻止帯 は形成されず効果は認められなかつた。

#### 比較例 3

第1姿のA型セオライト(21) 数粉末乾燥品 2509を採取し、1 M硫酸銅水溶液1 &を加 えた。これを室温で攪拌下に5時間保持した。

対し各々5 重貨の砂酸をなるように添加混合し、常法に従い湿式紡糸し延伸後切断して、3 デニール×5 1 mmの2 種類のアクリルステーブルを得法により紡績して、20 番単糸となした後、各々簡編み粉練して、20 番単の評価を真菌の死滅率側定で行った。結果を第6 表に示す。

第 6 表 (真菌の死蔵率)

アクリルへ添加した ゼオライトの 被 検 菌 略称	Z <sub>17</sub>	Z <sub>18</sub>
Aspergillus flavus	80%	5 5 %

第6 穀から明らかなように、本発明の亜鉛 -ゼォライトを添加したアクリル線維は相当の殺 関効果を有することが認められた。

#### 比較例 4

第1 聚に示した亜鉛未転換のセオライト 21

斯くして得られた網-A型ゼオライトを吸引戸 過後硫酸イオンがなくなるまで水洗し、100 ~105℃で乾燥、粉砕して飲粉末網-A型ゼ オライトを得た。得られた網-A型ゼオライト 転換品には Cus (SO4) (OH) が析出温入してい た。

かかる網-A型ゼオライト転換品を実施例2 と同様にポリエステルに添加混合・複合紡糸して50デニール/5フイラメントの複合糸を得た。該複合糸の抗協力を実施例2と同様に評価したところ、阻止帯は形成されず効果は認められなかつた。

#### 與施例3

第2 表に示した亜鉛 - A 型ゼオライト(217) 又は亜鉛 - X 型ゼオライト(218)を放圧下200 でで7時間乾燥した。 次いで第1成分がアクリロニトリル,第2成分がメチルアクリレート 10重量 5, 第3成分がアリルスルホン酸ソーダ1重量 5 DMF 容被に、該ゼオライトがポリマーに

又は 22 の 数 粉末乾燥品を 実施 例 3 と 同様 に アクリルボリマー に 松 加 混合 した 後 紡 糸 して 3 デニール× 5 1 mm の ステーブル を 得、 さら に 紡 額 して 3 0 番 単糸と した。 該 紡 額 糸 筒 絹 布 の 抗 菌性 を 実 施 例 3 と 同様 に 評価 した と ころ、 いずれ も 真菌 に 対 する 死 蔵 率 が 0 ま で あ り、 効果 は 認 め られ な か つ た。

#### 爽施例 4

. 特開昭 59-133235 (13)

一な成型品となった。 総加量が 5 0 重量を以下であればかかる問題が少く、 さらに総加量が 4 0 重量を以下ではバラッキの少い安定した物性のものが得られた。 次に、得られたデイスクの殺菌効果を真菌の死破率により評価した結果を第7表に示す。

第7表 (真菌の死被率)

\*印は抗菌力なしと判定

用いた ゼオライトの 略称及び金属		1の添加盤(食品が)	3 0	3	0. 3	0.03
27	A 9	2.39	100	100	9 2	4 5
Z;1	Āφ	0.25	100	8.8	7 1	5*
Z <sub>12</sub>	Ag	0.19	100	8 7	7.4	4*
Z 16 ·	Cu	0.11	90	5 8	7*	0*
Z 19	z <sub>n</sub>	0.85	80	6 2	5 0	3*

ゼオライトの金属含有型と金属ゼオライトの添加量の両者に依存して一定量以上の金属イオン 硬度が必要であることが分る。本文配収の必要 数を満たした本発明のゼオライト粒子含有高分 子体は良好な抗腐力を有している。 突施例 5

次いで該延伸糸を筒編みし精練した後108

を採取し、 1/500 M 硝酸銀水溶液 1 0 0 ml に浸 渡して室温で撹拌下に 2 0 時間保持してイオン 交換を行なつた。処理后の簡編布を充分水洗し 乾燥した後、銀含有段の測定及び抗菌力の評価 試験を行なつた。結果を第 8 表に示す。

第 8 表

項	ナイロンに 協加 した ゼオライトの 略称	21.	Z <sub>2</sub>	Z3	24
43	设含有量(瘀加セオライトの総) 量に対する重量を	3.20	2.92	2.48	1.80
抗	Escherichia coli	+	+	+	-
関力	Pseudomonus aeruginosa	+	+	+	+
の評価	Staphylococcus aureus	+	+	+	+
	Candida albicans	+	+	+	+

第 8 表から明らかなよりに、本発明のゼオライト粒子含有高分子体は第 2 の方法により製造

することが可能であり、かつ良好な殺菌効果を 有している。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1 図及び第2 図は、本発明に従う紡糸延伸された高分子体の断面形状の例を示す。

代理人工畸光史

第 1 図 第 2 図

